This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

04-144784

(43)Date of publication of application: 19.05.1992

(51)Int.CI.

B41M 5/30

(21)Application number: 02-267588

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

05.10.1990

(72)Inventor: YANAGIHARA NAOTO

TATEISHI KEIICHI KAMIKAWA HIROSHI

(54) PHOTOSENSITIVE THERMAL RECORDING MATERIAL

(57)Abstract:

PURPOSE: To provided a good red coloring hue and to make shelf life (raw shelf life) prior to recording good by a method wherein a recording layer containing a specific diazo compound, a coupling component, and an organic base is provided on a base material to form a photosensitive thermal recording material.

CONSTITUTION: A recording layer containing a diazo compound, a coupling component, and an organic base is provided onto a base material to form a photosensitive thermal material. Besides, 1-substituted amino-3-alkoxybenzene-4- diazonium salt is used as the diazo compound, and 2-cyclohexenone derivative is used as the coupling component. In order to use this diazo compound by dissolving in a suitable solvent (for instance, tricresyl phosphate or the like), it should preferably have suitable solubility for those solvents and low water solubility. A substituent to be bonded to 3 order via a hetero atom such as an oxygen atom, a nitrogen atom, a sulfur atom, etc., should preferably be provided from a point of coupling activity with the diazo compound in the 2-cyclohexenone derivative.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-144784

30 Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

63公開 平成 4 年(1992) 5 月 19 日

B 41 M 5/30

6956-2H B 41 M 5/18 6956-2H 102 S 102 T

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全10頁)

②発明の名称 感光感熱記録材料

②特 願 平2-267588

②出 願 平2(1990)10月5日

社内

@発 明 者 立 石 桂 一 静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会

社内

の発 明 者 神 川 弘 静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会

社内

⑪出 願 人 富士写真フイルム株式 神奈川県南足柄市中沼210番地

会社

明知書

- 1. 発明の名称 感光感熱記録材料
- 2. 特許請求の範囲
- 1) 支持体上に、ジアゾ化合物、カップリング 成分、及び有機塩基を含有する記録層を設けた感 光感無記録材料において、該ジアゾ化合物が1-置換アミノー3ーアルコキシベンゼンー4ージア ゾニウム塩であり、且つ、該カップリング成分が 2ーシクロヘキセノン誘導体であることを特徴と する感光感熱記録材料。
- 2) ジアゾ化合物がマイクロカブセル中に含有されていることを特徴とする請求項1に記載の感光感熱記録材料。
- 3. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明はジアゾ化合物(ジアゾニウム塩)の感 光性を利用した記録材料に関し、特には赤発色型 感光感熱記録材料に関する。

<従来の技術>

ジアゾ化合物の療光性を利用した記録材料とし

て、大別すると三つのタイプが知られている。一 つは湿式現象型として知られているタイプで、支 特体上にジアゾ化合物、カップリング成分を主成 分とする感光層が設けられ、この材料を原稿と意 合わせて露光後アルカリ性の溶液にて現像するも のである。二つめは乾式現仏型として知られてい るタイプで、湿式型と異なり現像をアンモニアガ スで行うものである。そして三つめは熱現像型と して知られているもので、歴光層中に加熱によっ てアンモニアガスを発生させることができる尿素 のようなアンモニアガス発生剤を含有するタイプ や感光層中にトリクロロ酢酸のような加熱によっ て酸としての性質を失う酸のアルカリ塩を含有す るタイプ、高級脂肪酸プミドを発色助剤として用 ′ い加熱榕融によりジアゾ化合物及びカップリング **成分を活性化させることを利用したタイプなどが \$ 5.**

選式タイプは現像液を使用するために液の補充 や廃棄の手間が掛かること、装置が大きいことな どの保守上の問題の他、コピー直後が混っている (2)

ために加筆がすぐにできないなど、いくつかの間 題を持っている。また、乾式タイプは湿式タイプ と同様に現像液の補充が必要なこと、発生するア ンモニアガスを外部に濁らさないようにガス吸収 設備が必要なこと、従って装置が大型化すること などのほかに、コピー直接にアンモニアの臭いが するなどの問題を持っている。一方、熱現像タイ プは選式タイプや飲式タイプと違い現像液不要の ために保守上のメリットを持っているものの、従 来知られていたタイプはいずれも現象温度が15 0 て~2 0 0 てという高温が必要で、しかも、温 度が±10℃位に制御されないと現像不足になっ たり色調が変化したりするため、装置コストが高 くなってしまう問題があった。また、このような 高温環像のため使用するジアゾ化合物にとっても 耐熱性の高いことが必要となるが、このような化 合物は高速度形成には不利になることが多い。低 温現性化 (90℃~130℃) の試みも多くなさ れているが、材料自体のシェルフライフの低下を 伴う欠点があった。このように熱現礁タイプは、

として実用に耐える迄に至っていないのが現状で ある

加熱温度が低くても十分に発色して高濃度が得 られるような材料を設計すると、当然のことなが らコピー前に室道が保存している間でも発色反応 が起こる可能性があり、白くなければならない地 殷部が着色してくる現象として現れる。 特に、赤 発色型の記録材料の場合には視感度が高いために 僅かな地肌の着色(カブリ)でも目立ってしまう という問題があった。この一見再立し難い問題を 解決するために本発明者らは観意検討した結果、 支持体上にジアゾ化合物、カップリング成分及び 塩基性物質を含有する熱斑像し得る感光層を設け た記録材料において、旅ジアゾ化合物をマイクロ カプセルの中に含有させること、更に、塩基性物 質の探索、マイクロカプセルの作り方などの観点 からも検討を続け、コピー前保存中の地肌着色を 抑えることに成功した(特関平2-54251号)。 また、ジアゾ化合物の保存安定性と抽答性を高め る目的で検討した結果、1-置換アミノー3-ア

温式や乾式タイプに比べて保守上のメリットは十分予認されながらいまだジアゾ記録システムの主流を占めるに至っていないのが現状である。さて、支持体上にジアゾ化合物、カップリング成分を合有する層を設けた材料を加熱して所望の発色温度を得るためには、加熱により各成分が瞬時に溶験、拡散、反応して発色色素を生成させる必要があるが、この反応時に系を監禁性にすることが反応を促進させる効果があり好ましい。従って、低温加熱で実用上大きな顕著とならない程度の記録と関連をもつ感光感熱記録材料を作成するためには、塩・セーの感光感熱記録材料を作成するためには、塩・生物質を整層中に含有させることが必須要件となる。

一方、感光感熱記録材料にとってコピー前保存中に地限部が着色してきたり、発色濃度が低下してきたりすることをできるだけ抑えることも必須 解件である。

このように良好なシェルフライフをもち、かつ 記録速度の速い感光感熱記録材料を作成するため に上述したいくつかの試みがされているが、依然

ルコキシベンゼンー4ージアゾニウム塩がすぐれた性能を示すことを見出した(特職平2-169490号)。さらに本発明者らはカップリング成分との組み合わせを観章検討した結果、該ジアゾニウム塩が2ーシクロヘキセノン誘導体と色相が 極めて良好な赤系色素を生成することを見出し、 本発明に至った。

従って、本発明の第1の目的は、特定のジアゾ 化合物と特定のカップリング成分の組み合わせを 用いることによって良好な赤系発色色相を与える 感光感熱記録材料を提供することにある。

本発明の第2の目的は、配録前の保存性(生保存性)に優れている感光感熱記録材料を提供することにある。

<問題点を解決するための手段>

本発明の上記誌目的は、支持体上に、ジアゾ化合物、カップリング成分、及び有機塩基を含有する記録層を設けた悪光感熱記録材料において、該ジアゾ化合物が1-置換アミノー3-アルコキシベンセン-4-ジアゾニウム塩であり、且つ、該

カップリング成分が2-シクロヘキセノン誘導体であることを特徴とする磁光感熱記録材料によって達成された。

本発明に係るジアゾ化合物のうち、下記一般式 (I)で表わされるものが好ましい。

$$\frac{R^{1}}{R^{2}} > N \longrightarrow 0 \quad R^{2}$$

$$N = N \qquad X - \qquad (1)$$

(式中、R¹ 、R² およびR³ は同一でも異なっ ていてもよく、アルキル基、アラルキル基、アリ ール基を表し、これらは更に置換基を有していて もよく、X² は酸アニオンを表す。)

一般式(i)において、R・、R*およびR*が置 模基を有する場合、置換基としてはアルキル基、 アリール基、ヒドロキシ基、アルキルオキシ基、 アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチ オ基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アシ ルオキシ基、カルバモイル基、アシルアミノ基、 ハロゲン原子、シアノ基などが挙げられる。

R'、R"およびR"の炭素数の総和は油溶性

度と、水に1%以下の溶解度を有していることが 好ましい。

本発明に係るジアゾ化合物は、密熱記録層中に
0.02~3g/㎡の範囲で用いられることが好ましく、発色濃度の点から0.1~2g/㎡の範囲で用いられることが好ましい。

以下に本発明に係るジアゾ化合物の具体例を示すが、本発明はこれによって限定されるものではない。

$$(C)$$
 $(a-C_0H_{17})_2N-N_2$ PF_4

の点から12以上が好ましく、特には14以上が 好ましい。

一般式(I)において、X - で安される酸アニオンの酸の具体例としては、例えば、下記の例が挙げられる。

Ca Fastic OOH (nは1~9の整数), Ca Fastic OOH (nは1~9の整数), 四フッ化 水力素、テトラフェニルホウ素、ヘキサフルオロリン酸、芳香族カルボン酸、芳香族スルホン酸、更に、塩化亜塩、塩化カドミウム、塩化スズなどを用いて錯化合物を形成させジアゾニウム塩の安定化を行うことも出来る。

本発明に係るジアゾ化合物は、融点30 でない し200 でのものが好ましいが、取り扱いの点か ら50 でないし150 でのものが好ましい。

また、マイクロカプセル中に含有させる際、遺 当な溶剤(例えばリン酸トリクレジルなど)に溶 解せしめて用いるため、これらの溶剤に対する適 当な溶解度と、低い水溶性とを有していることが 好ましい。具体的には、抜溶剤に5%以上の溶解

(D)

$$(n-C_4H_{17})_2N$$
 $N_2^2 \cdot pF_4$

$$(F) = 0C_{z}H_{4}(n - C_{4}E_{4}) - N_{z} \cdot PF_{a}$$

(4)

などが挙げられる。

本発明に係るジアゾ化合物は単独で用いてもよいし、あるいは2種以上併用することも出来る。

さらに色相調製等の諸目的に応じて本発明に係るジアゾ化合物と既知のジアゾ化合物を併用する ことも出来る。

併用できるジアゾ化合物としてはつぎのもの等 が好ましい。

4-ジアゾー1-ジメチルアミノベンゼン、4 -ジアゾー2ーブトキシー5ークロルー1ージメ チルアミノベンゼン、4-ジアゾー1ーメチルベ ンジルアミノベンゼン4-ジアゾー1ーエチルヒ ドロキシエチルアミノベンゼン、4ージアゾー1 -ジエチルアミノー3ーメトキシベンゼン、4ー ジアゾー1ーモルホリノベンゼン、4ージアゾー 1ーモルホリノー2、5ージブトキシベンゼン、 4ージアゾー1ートルイルメルカプトー2、5ー ジエトキシベンゼン、4ージアゾー1ーピペラジ ノー2ーメトキシー5ークロルベンゼン、4ージ アゾー1ー(N、Nージオクチルアミノカルボニ ル)ベンゼン、4ージアゾー1ー(4ー1ert -オクチルフェノキシ)ベンゼン、4 -ジアゾー
1 - (2 - エチルヘキサノイルピペリジノ) - 2、
5 - ジブトキシベンゼン、4 - ジアゾー1 - (2、
5 - ジーtert - アミルフェノキシーαーブタ
ノイルピペリジノ) ベンゼン、4 - ジアゾー1 - (4 - メトキシ) フェニルチオー2、5 - ジエト
キシベンゼン、4 - ジアゾー1 - (4 - メトキシ) ベンズアミドー2、5 - ジエトキシベンゼン、4

上記ジアゾ化合物とジアゾニウム塩を形成する 酸の具体例としては、例えば、下記の例が挙げら カス

C. FrancCOOH (nは1~9の整数). C. FrancSOIH (mは1~9の整数). 四フッ化ホウ素、テトラフェニルホウ素、ヘキサフルオロリン酸、芳香族カルボン酸、芳香族スルホン酸、更に、塩化亜塩、塩化カドミウム、塩化スズなどを用いて錯化合物を形成させジアゾニウム塩の安定化を行うことも出来る。

本発明に係る2 - シクロヘキセノン誘導体のうち、ジアゾ化合物とのカップリング活性の点からは3位に散素膜子、窒素原子、硫黄原子などのヘテロ原子を介して結合する置換基を有することが好ましい。特には3位の置換基は酸素原子を介して結合する置換基を有することが好ましい。

本発明に係る2ーシクロヘキセノン誘導体のうち、合成の容易さ、原材料の入手し易さの点からは、4位が置換カルボニル基やシアノ基などの電子吸引性基で置換されたものが好ましい。

本発明に係る2ーシクロへキセノン誘導体のうち、2ーシクロへキセノン誘導体そのものの互変 異性により2位の二重結合が3位に異性化したものを何%か合んでいてもよい。4位が電子吸引性 基の置換基の場合、異性化は幾分少ない。

本発明に係る2 - シクロヘキセノン誘導体のうち、下記一般式(II)で表される化合物が好ましい。

原子数2~25のアルキルカルボニル基、炭素原子数7~30のアリールカルボニル基、シアノ基が好ましい。

R * とR * 、R * とR * 、R * とR * 、R * と R * およびR * とRは互いに結合してヘテロ原子 を含む難を形成していてもよい。

一般式(目)においてRで扱される基は運換基を有していても良く、Rがアルキル基、アリール基、電換カルボニル基、電換スルホニル基の場合の電換基としてはハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基、電換カルボニル基、置換アミノ基、ヘテロ環残基が好ましく、Rが置換シリルの場合、アルキル基、アリール基が好ましい。これらの置換基は更に、置換基を有していてもよい。

一般式(I)においてRで妻される基がカチオン性基を表す場合、本発明に係る2-シクロヘキセノン誘導体は塩として存在することになる。その場合の塩としては、アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩、アンモニウム塩などが好ましい。

(上式中、R*、R*、R*およびR*は関一でも異なっていてもよく、水素原子、アルキル基、アリール基、アラルキル基、置換アミノ基、置換カルボニル基、シアノ基を表し、R*は環換カルボニル基、シアノ基を、Rはアルキル基、アリール基、置換カルボニル基、置換スルホニル基、カチオン性基、置換シリル基を表す。)

一般式(I)においてR*、R*、R*およびR*で表される基としては水素原子、炭素原子数1~10のアルキル基、炭素原子数6~20のアリール基、炭素原子数2~25のアルコキシカルボニル基、炭素原子数2~25のアリールカルボニル基、炭素原子数7~35のアリールカルボニル基、シアノ基が好ましい。

R*で表される基のうち少なくとも1つは炭素原子数2~25のアルコキシカルボニル基、炭素

Rとしては世素原子数1~20のアルキル基、 炭素原子数6~30のアリール基、炭素原子数2 ~20のアクキルカルボニル基、炭素原子数2~2 0のアリールカルボニル基、炭素原子数2~2 0のアルキルスルホニル基、炭素原子数2~20の アリールスルホニル基、炭素原子数2~20の アルコキシカルボニル基、炭素原子数2~20の アルコキシカルボニル基、炭素原子数2~20の ではは、炭素原子数2~40の4級 アンモニウムカチオンが好ましい。 で数2~15のアルキルカルボニル基、炭素原子 数2~15のアルコキシカルボニル基、炭素原子 数2~15のアルコキシカルボニル基、炭素原子 数2~15のアルコキシカルボニル基、炭素原子 数2~15のアルコキシカルボニル基が好ましい。

次に本発明に係るカップリング成分の具体例を 下配に示すが、本発明はこれによって限定される ものではない。

特閱平 4-144784 (6)

などが挙げられる。

(6)

本発明において一般式(II)で表されるカップ リング成分と共に色相調製等の目的で用いること ができるカップリング成分としては、塩基性雰囲 気でジアゾ化合物とカップリングして色素を形成 するものであればいずれの化合物も可能である。

例えば、カルボニル基の隣にメチレン基を有するいわゆる活性メチレン化合物、フェノール誘導体、ナフトール誘導体などがあり、具体例として下記のものが挙げられ本発明の目的に合致する範囲で使用される。

レゾルシン、フロログルシン、2、3ージヒドロキシナフタレンー6ースルホン酸ナトリウム、1ーヒドロキシー2ーナフト工酸モリホリノブロピルアミド、1、5ージヒドロキシナフタレン、2、3ージヒドロキシー6ースルファニルナフタレン、2ーヒドロキシー3ーナフト工酸モルホリノブロピルアミド、2ーヒドロキシー3ーナフト工酸オクチルアミド、2ーヒドロキシー3ーナフト工酸アニリド、ベンゾイルアセトニリド、1ーフェニルー3

ーメチルー5ーピラゾロン、1-(2, 4, 6-1) トリクロロフェニル) -3-7 ニリノー5- ピラゾロン、 $2-(3-\alpha-(2, 5-3)-tert$ ーアミルフェノキシ) - ブタンアミドベンツアミド)フェノール、2 、4- ピスー(ベンゾイルアセトアミノ)トルエン、1 、3- ピスー(ピバロイルアセトアミノメチル)ベンゼン

本発明に使用されるマイクロカブセルは、常圧 で40~95 ℃の縁点をもつ非水溶媒にジアゾニ ウム塩及び互いに反応して高分子物質を生成する 問種または異種の化合物を溶解した溶液を、類水 性保護コロイド溶液中に乳化分散後、反応容器を 減圧にしながら系を昇温して溶媒を留去しつの面で 意付加及び重縮合による高分子生成反応を進行で せて壁膜を形成させることにより製造されたここと が良好なシェルフライフを得る点からみて好まし い。

また、本発明においてマイクロカブセルの壁を

本発明において、熱現像時に系を塩基成にしカップリング反応を促進する目的で有機塩基を加える。これらの有機塩基は、単独でも2種以上併用でも用いることができる。塩基成物質としては、第3級アミン類、ピペリジン類、ピペラジン類、アミジン類、フォルムアミジン類、ピリジン類、グアニジン類、モルホリン類等の含窒素化合物が挙げられる。

特には、N、N'ーピス(3ーフェノキシー2ーヒドロキシプロピル)ピペラジン、N、N'ーピス〔3ー(p-y チルフェノキシ)ー2ーヒドロキシプロピル)ピペラジン、N、N'ーピス(3ー(p-yトキシフェノキシ)ー2ーヒドロキシプロピル)ピペラジン、N、N'ーピス(3ーフェニルチオー2ーヒドロキシプロピル)ピペラジン、N、N'ーピス〔3ー(B-tフトキシ)ー2ーヒドロキシプロピル〉ピペラジン、Nへ3ー(B-tフトキシ)ー2ーヒドロキシプロピル~N'ーメチルピペラジン、1、4ーピス〔3ー(N-y チルピペラジン)ー2ーヒドロキシ)

ーメチルー5 - ピラゾロン、1 - (2、4、6 - ⁽⁷⁾ 形成する高分子物質は、ポリウレタン、ポリウレトリクロロフェニル) - 3 - アニリノ - 5 - ピラ アより選ばれる少なくとも1種により形成される ゾロン、2 - (3 - α - (2、5 - ジーtest ものであることが好ましい。

本発明において使用されるジアゾニウム塩を溶解させる非水溶媒としては、ハロゲン化炭化水素、脂肪酸エステル、ケトン類、エーチル類より選ばれる少なくとも1種の化合物であることが好ましい

プロピルオキシ) ベンゼンなどのピベラジン類、
N- (3- (β-ナフトキシ) - 2-ヒドロキシ)
プロピルモルホリン、1、4-ピス ((3-モルホリノ-2-ヒドロキシ) プロピルオキシ) ベン
ゼン、1、3-ピス ((3-モルホリノ-2-ヒドロキシ) プロピルオキシ) ベンゼンなどのモルホリン類、N- (3-フェノキシ-2-ヒドロキシアロピル) ピペリジン、N-ドデシルピペリジン、フェニルグアニジン類、トリフェニルグアニジン等のグアニジン類等が具体的には好ましい。

本発明において、ジアゾ化合物1重量部に対してカップリング成分は、0、1~30重量部、塩 基性物質は、0、1~30重量部の割合で使用することが好ましい。

本発明においては、有機塩基の他にも発色反応 を促進させる目的のために発色助剤を加えること ができる。

本発明の発色助剤に含まれるものとして、例え

るように、感光層中にフェノール誘導体、ナフト ール誘導体、アルコキシ置換ベンゼン観、アルコ キシ遺換ナフタレン鎖、ヒドロキシ化合物、アミ ド化合物、スルホンアミド化合物を加えることが できる。これらの化合物は、カップリング成分あ るいは、塩基性物質の融点を億下させるか、ある いは、マイクロカプセル豊の熟透過性を向上させ、 その結果高い発色護度が得られるものと考えられ

本発明の発色助剤にはまた、熱蔵解性物質も含 まれる。熱融解性物質は、常温では固体であって 加熱により融解する融点50℃~150℃の物質 であり、ジアゾ化合物、カップリング収分、或い は塩基性物質を溶かす物質である。これらの化合 物の具体例としては、脂肪酸アミド、N置換脂肪 酸アミド、ケトン化合物、尿素化合物、エステル 頬等が挙げられる。

本発明に用いられるカップリング成分は、塩基 性物質、その他の発色助剤等とともに、サンドミ

ば低エネルギーで迅速かつ完全に熱現象が行われ (8) ル等により水溶性高分子とともに箇体分散して用 いることもできるが、遺当な乳化助剤とともに乳 化物にして用いる目的に対して特に優れている。 好ましい水溶性高分子としては、マイクロカブセ ルを調製する時に用いられる水格性高分子が挙げ られる (例えば、特別昭59-190886号参 顧)。この場合、水溶性高分子溶液に対してカッ プリング成分、塩基性物質、発色動剤はそれぞれ 5~40重量%になるように投入される。分散さ れたあるいは乳化された粒子サイズは10g以下 になることが好ましい。

> 本発明に記録材料には、コピー後の地肌部の黄 着色を軽減する目的で光重合性組成物等に用いら れる遊離基発生剤(光照射により遊離基を発生す る化合物)を加えることができる。遊離基発生剤 としては、芳香族ケトン類、キノン類、ペンゾイ ン、ペンゾインエーテル類、アゾ化合物、有機ジ スルフィド類、アシルオキシムエステル額などが 挙げられる。添加する量は、ジアゾ化合物【重量 部に対して、遊離基発生剤を0、01~5重量部

が好ましい。

また開機に書着色を経滅する目的で、エチレン 性不飽和結合を有する重合可能な化合物(以下、 ピニルモノマーと呼ぶ)を用いることができる。 ピニルモノマーとは、その化学構造中に少なくと も1個のエチレン性不飽和結合(ピニル基、ピニ リデン基等)を有する化合物であって、モノマー やプレポリマーの化学形式をもつものである。そ れらの例として、不飽和カルボン酸及びその塩、 不飽和カルボン酸と脂肪族多価アルコールとのエ ステル、不飽和カルボン酸と脂肪族多価アミン化 合物とのアミド等が挙げられる。ピニルモノマー はジアゾ化合物1重量部に対して0、2~20重 量能の割合で用いる。

前記遊離基発生剤やピニルモノマーは、ジアゾ 化合物と共にマイクロカブセル中に合有されて用 いることもできる。

本発明では以上の素材の他に酸安定剤としてク エン酸、酒石酸、シュウ酸、ホウ酸、リン酸、ピ ロリン酸等を添加することができる。

本発明の記録材料は、ジアゾ化合物を含有した マイクロカブモル、カップリング成分、及び有機 塩基、その他の添加物を含有した塗布液を興製し、 紙や合成樹脂フィルム等の支持体の上にパー第布、 プレード堕布、エアナイフ墜布、グラピア墜布、 ロールコーティング塗布、スプレー塗布、ディッ プ塗布、カーテン墜布等の塗布方法により墜布乾 堤して固分2.5~30g/㎡の感光層を設ける。 本発明の記録材料においては、マイクロカブセル、 カップリング成分、塩基などが上記方法に記した ように同一層に含まれていても良いし、別層に含 まれるような積層型の構成をとることもできる。 また、支持体の上に特職昭59-177669号 明細書等に記載した中間層を設けた後感光層を塗 布することもできる。

本発明の支持体としては、過常の態圧戦や悲熱 紙、乾式や湿式のジアゾ復写紙などに用いられる 紙支持体はいずれも使用することができる他、ア ルキルケテンダイマー等の中性サイズ剤によりサ イジングされたpH5~9の中性紙(特職昭55

(9)

- 1 4 2 8 1 号記載のもの)、特別昭 5 7 - 1 1 6687号記載のステキヒトサイズ度とメートル 坪量との関係を満たし、かつペック平滑度90秒 以上の紙、特開昭58-136492号に記載の 光学的表面粗さが8μ以下で、かつ厚みが30~ 150μの低、特別昭58-69091号記載の 密度 D. 9 m/ d以下でかつ光学的接触率が 1 5 %以上の紙、特開昭58-69097号に記載の カナダ標準端水度(JIS P8121)で40 0 ∝以上に叩解処理したパルプより抄造し塗布液 のしみこみを防止した紙、特開昭58-6569 5 号に記載のヤンキーマシーンにより抄造された 原子の光沢面を塗布面とし発色濃度及び解像力を 改良するもの、特別昭59-35985号に記載 の原紙にコロナ放電処理を施し、塗布適性を改良 した紙なども用いることができる。

また本発明で支持体として使用される合成樹脂フィルムは、現像過程での加熱に対しても変形せず、寸法安定性を有する公知の材料の中から任意に選択することができる。このようなフィルムと

せることができて好ましい。また、材料を加熱して現像する工程において、加熱手段としては、熱ペン、サーマルヘッド、赤外線、高周波、ヒートブロック、ヒートローラー等を用いることができる。

以下、本発明を実施例によって更に詳述するが 本発明はこれらの実施例によって制限されるもの ではない。

実施例1

【本発明のカプセル液 Aの調製】:2 - へキシルオキシー 4 - N、 N - ジヘキシルアミノベンゼンアゾニウムへキサフルオロリン酸塩 3 . 4 5 部及びキシリレンジイソシアネートとトリメチロールプロペン(3:1)付加物 1 8 部を酢酸エチル10 都に添加し、加熱溶解した。このジアゾ化合物の溶液を、ポリビニルアルコール 5 . 2 部が水 5 8 部に溶解されている水溶液に混合し、20 で乳化分散し、平均粒径 2 . 5 μの乳化液を得た。得られた乳化液に水 1 0 0 部を加え、攪拌しながら 5 0 でに加温し、3 時間後にジアゾ化合物

しては、ポリエチレンテレフタレートやポリプチレンテレフタレート等のポリエステルフィルム、三酢酸セルロースフィルム等のセルロース誘導体フィルム、ポリスチレンフィルム、ポリプロピレンフィルム、ポリエチレン等のポリオレフィンフィルム等が挙げられ、これら単体であるいは貼り合わせて用いることができる。支持体の厚みとしては、20~200gのものが用いられる。

本発明の記録材料に画像を形成する場合、下記の方法を用いることが出来る。 1 つは、原稿を用いて離像を形成せしめた後、この像形成部 以外に光照射を行うことにより定着させる方法、もう 1 つは、熱ペン、サーマルヘッド等の熱により発色面像を得た後、画像部以外を光照射することが自動を発力を表現していることが、生セノンランプ、水銀灯料では、種々の蛍光灯、キセノンランプ、水銀灯料で用いることが、像形成部以外を効率良く光定着さ

を芯物質に含有したカプセル液を得た。

(カプラー/塩基乳化液Bの調製]:本発明カップリング成分具体的化合物例(2)10部、トリフェニルグアニジン5部、リン酸トリクレジル3部を酢酸エチル50部に溶かし、15%ポリビニルアルコール水溶液200部に加えてホモジナイザーで乳化分散した。これを30℃に保って酢酸エチルを酸去し、乳化液Bを得た。乳化物の平均粒子系は0.5μであった。

(本発明の記録材料の作成):上記カプセル液 A 5 0 部に、乳化液 B 5 0 部を加えて塗布液とした。この塗布液を平滑透明なポリエチレンテレフタレートフィルム(厚さ 7 5 μm)にコーティングバーを用いて乾燥量量 1 0 g / ㎡になるように塗布し、5 0 ℃ 1 分間乾燥し配録材料を作成した。

(発色および定着の試験)

上記記録材料にテスト用原稿(トレーシングペーパーに直径3cmの円を2B鉛筆で均一に黒く望ったもの)を上に重ねて蛍光灯により豁光した。 このとき、蛍光灯の発光スペクトルは420nm (10)

に極大値をもつランプを使用した。次いで、120℃に加熱したヒートブロックにより3秒間加熱して関係を形成した。また、先に120℃に加熱したヒートブロックにより加熱した後、420mmに吸収極大を持つランプで全面露光した場合にも、画像を形成した。マクベス濃度計にて発色部の濃度を測定したところ、それぞれ1.25であった。

実施例2、3

実施例1で用いた化合物(2)の代わりに、化合物(9)(実施例2)、化合物(15)(実施例3)を用いてカプラー/塩基乳化液を得た他は実施例1と同様な銀作を行い、配録材料を作成し画像を形成させた。マクベス建度計にて発色部の機度を測定したところ、それぞれ1.22(実施例2)、1.21(実施例3)であった。

実施例4、5

実施例1で用いた1ージへキシルアミノー3ー ヘキシルオキシベンゼンー4ージアゾニウムヘキ サフルオロリン酸塩の代わりに、1ージブチルア ミノー3ーブトキシベンゼンー4ージアゾニウム

ロリン酸塩(比較例 2)、1ーモルホリノー 2、5 ージプトキシベンゼンー 4 ージアゾニウムへキサフルオロリン酸塩(比較例 3)を用いてカアセル液を得た他は実施例 1 と同様な操作を行い、固体を形成させた。マクベス濃度計にて発色部の環度を測定したところ、それぞれ 1、20 (比較例 2)、1、19 (比較例 3)であった。

次に、得られた記録材料の発色色相の測定と生 保存性の比較試験を行った。

発色色相の測定は形成した質像を目視すること により行った。

生保存性の試験は室温保存した感熱記録シート と60℃、30%RHの条件下72時間強制保存 した感熱記録シートの熱板による発色濃度の差で 比較した。

着色濃度の変化はマクベス反射濃度計により測定した。

発色色相、着色濃度の結果を第1表に示す。 これらの結果より本発明のジアゾ化合物とカッ プリング成分の組み合わせを用いることにより、 へキサフルオロリン酸塩(実施例 4)、1ージオクチルアミノー3ーオクチルオキシベンゼンー4ージアゾニウムフキサフルオロリン酸塩(実施例 5)を用いてカブセル液を得た他は実施例1と同様な操作を行い、記録材料を作成し面像を形成させた。マクベス濃度計にて発色部の濃度を測定したところ、それぞれ1.22(実施例 4)、1.21(実施例 5)であった。

比較例 1

実施例1で用いた化合物(2)の代わりに、1 ・フェニル・3ーオクチルオキシカルボニルピラ ゾリー5ーオンを用いてカプラー/塩基乳化液を 様た他は実施例1と同様な操作を行い、面像を形成させた。マクベス濃度計にて発色部の濃度を測 定したところ1、21であった。

比較例2、3

実施例1で用いた1-ジプチルアミノ-3-ブ トキシベンゼン-4-ジアゾニカムへキサフルオ ロリン酸塩の代わりに、1-モルホリノ-3-ブ トキシベンゼン-4-ジアゾニカムへキサフルオ

目的とする赤系の発色色相が得られ、かつ窓熱記録シートの生保存性もすぐれていることがわかる。 (第1表)

記録材料の発色色相と強制保存前後の着色濃度

| | 発色色相 | 4 6 | 裸皮 |
|-------|-----------|------------|---------------|
| | | 強制保存前 | 法 朝保存後 |
| 実施例! | 赤 | 1, 25 | 1.16 |
| 実施例 2 | 赤 | 1. 22 | 1.12 |
| 実施例3 | ħ | 1. 21 | 1, 11 |
| 実施例 4 | # | 1. 22 | 1.13 |
| 実施例 5 | 赤 | 1. 2 1 | 1.10 |
| 比較例1 | 带菜 | 1. 21 | 1. 1'2 |
| 比較例2 | 但赤 | 1.20 | 1.13 |
| 比較例3 | 检赤 | 1.19 | 0.50 |

特許出職人 富士写真フィルム株式会社